PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

56-081137

(43) Date of publication of application: 02.07.1981

(51)Int.Cl.

B01J 47/00 // B01J 31/22

(21)Application number: 54-158087

(71)Applicant: IDEMITSU KOSAN CO LTD

(22)Date of filing:

07.12.1979

(72)Inventor: HARADA JUNZO

(54) ION EXCHANGE RESIN

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide an ion exchange resin which is effectively usable as a catalyst for various water-solution-based reactions by combining a metal phthalocyanine derivative with an ion exchange resin.

CONSTITUTION: An ion exchange resin is provided by capturing a metal phthalocyanine derivative through ion exchange. In this case, a sulfonic acid salt of the metal phthalocyanine (e.g. cobalt phthalocyanine sulfonic acid sodium) or the like is used for an anion exchange resin. Fourth ammonium salt of the metal phthalocyanine (e.g. cobalt phthalocyanine fourth ammonium salt) or the like is used for a cationic exchange resin. To produce these ion exchange resins, the metal phthalocyanic derivative is passed through the said ion exchange resins at the room temperature in the form of a water solution so that the resin captures the derivative through ion exchange. The ion exchange resin thus obtained is particularly ideal for a catalyst in isotropic exchange reaction of an uranium.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Claims

1. A metal phthalocyanine derivative catalyst exchanged and immobilized on an ion exchange resin.

®日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公告

据(B2) ⑫特

昭64 - 7817

@Int_Cl.4

j.

識別記号

庁内整理番号

2040公告 昭和64年(1989) 2月10日

B 01 J 31/22 B 01 D 59/28 C 07 C 149/06 Z-8017-4G 6556-4D 7188-4H

発明の数 1 (全3頁)

図発明の名称

金属フタロシアニン誘導体触媒 フ @polication vo.

Date of filing

昭54-158087

開 昭56-81137

22出 餌 昭54(1979)12月7日 @昭56(1981)7月2日

明 者 @発 願 创出 人

B \equiv 順 出光與産株式会社 千葉県君津郡袖ケ浦町上泉1660番地 東京都千代田区丸の内3丁目1番1号

Date of publication of application

砂代 理 弁理士 久保田 藤郎

中田 とし子

特開 昭54-87692 (JP, A)

69公

審査 官 特開 昭51-95992(JP, A) 50参考文献

特公 昭48-754(JP, B1)

1 イオン交換樹脂に交換捕捉せしめた金属フタ ロシアニン誘導体触媒。

2 陰イオン交換樹脂に金属フタロシアニンスル ホン酸塩を交換捕捉してなる特許請求の範囲第1 項記載の触媒。

3 陽イオン交換樹脂に金属フタロシアニン第4 級アンモニウム塩を交換捕捉してなる特許請求の 範囲第1項記載の触媒。

発明の詳細な説明

本発明は金属フタロシアニン誘導体触媒に関 し、詳しくはイオン交換樹脂に交換捕捉せしめた 金属フタロシアニン誘導体触媒に関する。

従来からフタロシアニン誘導体の金属錯体は触 媒活性を有するため、様々な反応において溶液あ 15 るいは溶媒中で幅広く使用されている。

しかしこのフタロシアニン誘導体の金属錯体は そのままでは取り扱いが不便であると共に触媒効 率も充分でない。そのため、最近では触媒効率を 向上させたまま不溶性として連続使用する目的 20 で、フタロシアニン誘導体に金属錯体を活性炭や シリカーアルミナなどに担持させる様々な技術が 開発されている。

しかしながら、上記の活性炭やシリカーアルミ ナに担持させても、ガス状物質または非水系での 反応では有効であるが、水溶液の反応ではフタロ シアニン誘導体の金属錯体が溶け出したり、ある

2

いは担持から剝離したりするなど種々の欠点があ つた。

そこで本発明者は、従来技術の欠点を克服し て、フタロシアニン誘導体の金属錯体を、水溶液 系の反応において特に有効に利用できるようにす る目的で鋭意研究を重ねた。その結果、前記金属 錯体をイオン交換体に結合させることによつて目 的を達成しうることを見出し、本発明を完成する に至つたのである。

すなわち本発明明は、イオン交換樹脂に交換捕 捉してなる金属フタロシアニン誘導体触媒を提供 するものである。

本発明において金属フタロシアニン誘導体とし て用いることのできる金属の種類は特に制限はな く、配位子であるフタロシアニン誘導体が配位結 合しうる金属であればいかなるものでもよい。好 ましいものとしては、コバルト, パナジウム, 鉄,ニツケル,モリブデン,クロム,銅,亜鉛, 白金、パラジウムなどをあげることができる。

またこの金属フタロシアニンの誘導体は各種の ものが考えられるが、要するに金属フタロシアニ ンをイオン交換樹脂に化学結合しうるような官能 基が導入されたものであればよい。具体的には結 合させるべきイオン交換樹脂の種類にもよるが、 25 陰イオン交換樹脂に対しては、金属フタロシアニ ンのスルホン酸塩、スルホンアミドあるいはカル ポン酸塩などを用い、陽イオン交換樹脂に対して 3

は金属フタロシアニンの第4級アンモニウム塩, 第4級ピリジニウム塩, 第3級スルホニウム塩, イソチウロニウム塩などを用いることが好まし 610

さらに本発明において用いるイオン交換樹脂の 5 る。 種類は特に制限はなく、各種用途あるいは金属フ タロシアニン誘導体の種類等により適宜選定すれ ばよく、前述の如く陰イオン交換樹脂,陽イオン 交換樹脂のいずれを用いることも可能である。

記の如きイオン交換樹脂に金属フタロシアニン誘 導体の水溶液を室温で通過させ、金属フタロシア ニン誘導体をイオン交換樹脂に交換捕捉させるこ とによって得られる。

誘導体触媒は、金属フタロシアニン誘導体がイオ ン交換樹脂に化学的に結合しているため水溶液系 の反応でフタロシアニン化合物が溶け出したりあ るいはイオン交換樹脂から遊離したりすることが に利用することができる。特にウランの同位体交 換反応の触媒として好適である。

本発明の金属フタロシアニン誘導体触媒をウラ ンの同位体交換反応に用いる場合、次のような操 明の金属フタシロアニン誘導体触媒を、カラムに 充塡し、次いでこのカラムに酸化剤として3価の 鉄水溶液を流し込む。その後このカラムに 4 価ウ ラン水溶液を流し、引き続いて還元剤として3価 したウラニルイオンを追い出すと、流下する液の 前端部でウラン238が濃縮され、後端部でウラ ン235が濃縮される。従つて、後端部の液を分 離採取すれば、ウラン235の濃縮されたものを 得ることができる。

また本発明の金属フタロシアニン誘導体触媒 は、NOxおよびSOxを同時に吸収除去する触媒と して有効である。さらに、本発明の金属フタロシ アニン誘導体触媒は、メルカプタンを酸化してジ ング用触媒としても有効である。さらにまた本発 明の金属フタロシアニン誘導体触媒はグルコー ス、アラビノースなどの単糖類およびその誘導体 の酸化触媒としても有効である。また無機物担体 4

では作ることができないような薄い膜にしたり、 多孔質にしたりなど任意の形状に成形しうるとい う碆しい特徴がある。

次に本発明を実施例によりさらに詳しく説明す

実施例 1

まず1ℓの蒸留水中に水酸化ナトリウム0.1gを 溶解し、これにコバルトフタロシアニンスルホン 酸 (スルホン基数2.0~2.2, 純度80%) 1.23gを添 本発明の金属フタロシアニン誘導体触媒は、上 10 加攪拌して溶解させ、コバルトフタロシアニンス ルホン酸ナトリウム水溶液を調製した。

次に市販の強塩基性陰イオン交換樹脂(商品 名:アンバーライトIRA401) 6.9gをカラムに充 塡して酸洗浄, アルカリ洗浄を交互に数回繰返 かくして得られる本発明の金属フタロシアニン 15 し、続いて 1 規定の食塩水で該イオン交換樹脂を Cℓ形にするコンデイショニングを行なつた。得 られたイオン交換樹脂と前述の如く調製したコバ ルトフタロシアニンスルホン酸ナトリウム水溶液 (濃度0.12重量%) 100mlをフラスコ中で混合し、 ないので、水溶液系の各種反応に触媒として有効 20 15分間攪拌して沪別後、蒸留水100㎡で洗浄した。 この方法で製造した金属フタロシアニン誘導体触 媒は、1.1重量%のコバルトフタロシアニンスル ホン酸を含有し、アルカリ性側では若干のフタロ シアニン錯体の溶出があつたが、中性ないし酸性 作を行なうことが好ましい。すなわち、まず本発 25 側では水溶液中へのフタロシアニン錯体の溶出は 全く認められなかつた。

これに対し従来の活性炭担持では上記と同量含 浸吸着させた場合、蒸留水洗浄において溶出が見 られ、かすかな青色を呈する。 1 ℓの蒸留水を用 チタン水溶液を流し込んでイオン交換樹脂に吸着 30 いて洗浄した場合、約0.001gのコバルトフタロシ アニンスルホン酸が溶出し、これは担持量の約1 %に相当するものである。

また上記方法において、フラスコ中で反応させ る代わりに上記の陰イオン交換樹脂をコンデイシ 35 ヨニング後、内径10㎜のガラスカラムに充塡し、 上記コバルトフタロシアニンスルホン酸ナトリウ ム水溶液100㎡を液時空間速度10で通液すること によつても上記とほぼ同量のコバルトフタロシア ニンスルホン酸を結合したイオン交換樹脂が得ら サルフアイドに変えるメルカプタンのスイートニ 40 れた。この方法によつて得られた金属フタロシア ニン誘導体触媒についても、フタロシアニン錯体 の溶出は上記の場合と同じであつた。結果を第1 装に示す。

実施例 2~5

5

実施例1において用いた金属フタロシアニン誘 導体触媒を各種の金属フタロシアニン誘導体触媒 に代えたこと以外は実施例1と同様の条件で操作 を行なつた。結果を第1表に示す。

実施例 6

3.4

まずコバルトフタロシアニンをクロルメチル化 した後、トリメチルアミンを作用させて第4級ア ンモニウム塩とし、この第4級アンモニウム塩 0.25gを蒸留水 1 ℓに溶解してコパルトフタロシ アニン第4級アンモニウム塩水溶液を調製した。

次に、市販の強酸性陽イオン交換樹脂(商品 名:アンバーライトIR 118) をカラムに詰め、 実施例 1 と同じ方法でコンデイショニングし、最 後に1規定の食塩水を過剰に流してNa形にした ン交換樹脂7.4gをフラスコ中にとり、これに前述 の如く調製したコバルトフタロシアニン第4級ア*

*ンモニウム塩を含有する水溶液(濃度0.025重量 %) 100mlを加え、室温で15分間攪拌して沪別後、 - 蒸留水100元で洗浄した。この方法で製造した金 属フタロシアニン誘導体触媒は、0.2重量%のコ 5 バルトフタロシアニン第4級アンモニウムを含有 したものであつた。

6

また上記方法においてフラスコ中で反応させる 代わりに上記の強酸性陽イオン交換樹脂をコンデ イショニング後、内径10㎜のガラスカラムに充塡 10 し、上記コバルトフタロシアニン第4級アンモニ ウム塩水溶液100mlを液時空間速度10で通液する ことによつても、上記とほぼ同量のコバルトフタ ロシアニン第4級アンモニウム塩を結合したイオ ン交換樹脂が得られた。これらの金属フタロシア 後、蒸留水で充分洗浄した。このNa形の陽イオ 15 ニン誘導体触媒についての各測定結果を第1表に

> 1 装 第

実施例 No.	イオン交換樹脂		吸着状態*1		溶出の程度*2	
	商品名	種類	バツチ法	カラム法	酸性侧	アルカリ性側
1	アンバーライト IRA 401	強塩基性陰イ オン交換樹脂	表層のみ	表層のみ	なし	若干あり
2	アンバーライト IRA 938	"	全層吸着	全層吸着	なし	若干あり
3	アンバーライト IRA 93	弱塩基性陰イ オン交換樹脂	表層のみ	表層のみ	なし	若干あり
4	ネオセプタ AF4T	強塩基性陰イ オン交換樹脂 膜	表層のみ	表層のみ	なし	若干あり
5	ダイヤイオン CR-20	キレート樹脂	表層のみ	表層のみ	なし	若干あり
6	アンバーライト IR-118	陽イオン交換 樹脂	表層のみ	表層のみ	若干あり	なし

*1:イオン交換樹脂へのフタロシアニン錯体の吸着状態。

*2:イオン交換樹脂に結合しているフタロシアニン錯体の水溶液中への溶出。

実施例 7~11

実施例1~5において、コバルトフタロシアニ ンスルホン酸塩の代わりに銅フタロシアニンスル ホン酸塩を用いたこと以外はすべて実施例1~5 40

と同様の操作を行なつた。その結果、得られたフ タロシアニン錯体の結合したイオン交換樹脂の各 物性は、それぞれ実施例1~5と同じであつた。

— 159 —